(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-83688 (P2002-83688A)

(43)公開日 平成14年3月22日(2002.3.22)

(51) Int.Cl. ⁷		融別記号		FI			Ī	テーマコート*(参考)	
H05B	33/22			H05	В	33/22		Z	2H025
C08F	2/44			C 0 8	F	2/44		C	2H096
	2/50					2/50			3 K O O 7
	291/00				:	291/00			4J011
G03F	7/027	502		G 0 3	3 F	7/027		502	4 J O 2 6
	·		審査請求	未請求	衣簡	は項の数5	OL	(全 16 頁)	最終頁に額
(21)出顧番号		特顧2000-273214(P2000-273214)		(71)	出願人	人 000004	178		
				ジェイエスアール株式会社					
(22)出顧日		平成12年9月8日(2000.9.8)		1		東京都	中央区	築地2丁目11	番24号
				(72)発明者 西村 功					
				1		東京都	中央区	築地二丁目11	番24号 ジェ
						エスア	ール株	式会社内	
				(72)	発明	者 鈴木	正睦		
				}		東京都	中央区	築地二丁目11	番24号 ジェ
						エスア	ール株	式会社内	
				(74)	代理。	人 100080	609		
						弁理士	大島	正孝	
									最終頁に組
				1					

(54) 【発明の名称】 EL表示素子の隔壁形成用感放射線性樹脂組成物、隔壁およびEL表示素子

(57) 【要約】

【課題】 EL表示素子用隔壁として必要な耐熱性、密着性を併せ持ち、かつ、逆テーパー形状を有する、EL表示素子用隔壁を形成するための感放射線性樹脂組成物、それによって形成された隔壁、並びにその隔壁を使用したEL表示素子を提供すること。

【解決手段】 (A) アルカリ可溶性樹脂、(B) エチレン性不飽和結合を有する重合性化合物、並びに(C) 感放射線重合開始剤を含有する、EL表示素子の隔壁形成用感放射線性樹脂組成物、それから形成された、EL表示素子の隔壁およびこの隔壁を備えたEL表示素子

【特許請求の範囲】

(A) アルカリ可溶性樹脂、(B) エチ 【請求項1】 レン性不飽和結合を有する重合性化合物、並びに(C) 感放射線重合開始剤を含有することを特徴とする、EL 表示素子の隔壁形成用感放射線性樹脂組成物。

1

【請求項2】 請求項1に記載の感放射線性樹脂組成物 から形成された、EL表示素子の隔壁。

【請求項3】 垂直断面形状が底辺の長さが上辺の長さ よりも短くそして上部のパターンエッジと下部のパター ンエッジを結んだ直線と、上辺とがなす角度が15~7 5°をなす台形状である、請求項2に記載のEL表示素 子の隔壁。

【請求項4】 25℃から200℃までの加熱による揮 発成分の発生量が隔壁の重量の10%以下である、請求 項2に記載のEL表示素子の隔壁。

【請求項5】 請求項2に記載の隔壁を備えたEL表示 素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、EL表示素子の隔 壁形成用感放射線性樹脂組成物、隔壁およびEL表示素 子に関する。さらに詳しくは、EL表示素子用隔壁を形 成するための材料として好適な感放射線性樹脂組成物、 それより形成された隔壁およびEL表示素子に関する。

【従来の技術】一般に、有機EL素子の陰極や有機EL 媒体層をマイクロパターニングすることは、電荷注入層 や発光層に用いられる有機EL媒体の耐熱性(一般に1 00℃以下)、耐溶剤性、耐湿性が低いために困難であ る。例えば、通常薄膜のパターニングに用いられるフォ トリソグラフィ法を有機EL素子に用いると、フォトレ ジスト中の溶剤の有機EL素子への浸入や、フォトレジ ストベーク中の高温雰囲気や、フォトレジスト現像液ま たはエッチング液の有機EL素子への浸入や、ドライエ ッチング時のプラズマによるダメージ等の原因により有 機EL素子特性が劣化する問題が生じる。

【0003】また、蒸着マスクを用いてパターニングす る方法もあるが、基板および蒸着間のマスクの密着不良 による蒸着物の回り込みや、強制的に基板と蒸着マスク を密着させた場合のマスクとの接触により有機EL媒体 40 層が傷ついてインジウム錫酸化物(以下、ITOとい う) などからなる陽極と陰極がショートすることや、陰 極のストライプ状パターンなど開口部が大きくマスク部 が細いパターンの場合にはマスク強度が不足しマスクが 撓むこと等の問題により、微細なパターンが形成できな

【0004】前述の問題を解決する方法として、たとえ ば特開平2-66873号公報に開示された技術は、有 機EL媒体を溶解しない溶剤を用いたフォトレジストを をエッチングする方法である。しかし、エッチングの 際、希硫酸により有機EL媒体が損傷を受ける。

2

【0005】また、特開平5-275172号公報、特 開平5-258859号公報および特開平5-2588 60号公報に開示された技術は、ITOパターニング後 の基板上に平行に配置した数~数十μmの高さの断面が 順テーパー状隔壁を作製し、その基板に隔壁に対して垂 直方向、基板面に対して斜めの方向から有機EL媒体や 陰極材料を蒸着することによりパターニングする方法で ある。即ち、第1電極ラインおよび有機EL媒体の薄膜 を、蒸着する際に、隔膜間が蒸着により汚染されるのを 防止するため、予め基板に設けられている境界の高い隔 壁により所定気体流れを遮って、選択的に斜め真空蒸着 して形成する製造方法が採用されている。しかし、この 斜めの蒸着方法では、隔壁間の開口部に有機EL媒体の 付着しない部分を生じ、表示素子の輝度が不十分となる 欠点を有する。特開平8-315981号公報では、断 面形状がオーバーハング形状(底辺が上辺よりも短い台 形状の)隔壁を用いることで、上方からの真空蒸着を可 能とし、斜め蒸着の上記欠点を解消した。しかしなが ら、一般的に存在するレジスト材料は耐熱性が低く、硬 化を行う際に軟化により逆テーパー形状を維持できない といった問題が生じる場合がある。

【0006】また、EL層中に、隔壁材料からの揮発成 分が不純物として介入が生じた場合、EL発光素子の発 光面積の低下が生じたり、点灯不良が生じるといった問 題が生じる場合がある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】それ故、本発明の目的 30 は、以上のような事情に基づいてなされたものであっ て、必要な耐熱性、密着性を併せ持ち、かつ、逆テーパ 一形状を有する、EL表示素子用隔壁を形成するための 感放射線性樹脂組成物を提供することにある。本発明の 他の目的は、上記感放射線性樹脂組成物によって形成さ れた隔壁、並びにその隔壁を使用したEL表示素子を提 供することにある。本発明のさらに他の目的および利点 は、以下の説明から明らかになろう。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、本発明 の上記目的および利点は、第1に、(A)アルカリ可溶 性樹脂、(B)エチレン性不飽和結合を有する重合性化 合物、並びに(C)感放射線重合開始剤を含有すること を特徴とする、EL表示素子の隔壁形成用感放射線性樹 脂組成物によって達成される。

【0009】本発明の上記目的および利点は、第2に、 本発明の感放射線性樹脂組成物から形成された、EL表 示素子の隔壁によって達成される。本発明の上記目的お よび利点は、第3に、本発明の隔壁を備えたEL表示素 子によって達成される。本発明におけるEL表示素子は 有機EL素子上にパターニングし、希硫酸を用いて陰極 50 有機EL表示素子および無機EL表示素子のいずれも包

3

含する。これらのうち有機EL表示素子が好ましい。 【0010】以下、本発明の感放射線性樹脂組成物の各 成分について詳述する。

(A) アルカリ可溶性樹脂

本発明に用いられるアルカリ可溶性樹脂としては、アルカリ可溶性である限りとくに制限はないが、ノボラック樹脂、フェノール性水酸基またはカルボキシル基を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、ならびに該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラジカル重合性モノマーの共重合体が好ましく用いられる。

【0011】上記ノボラック樹脂としては、アルカリ可溶性であり、フェノール類、好ましくはm-クレゾールを含有するフェノール類をアルデヒド類と重縮合して得られるものである。かかるノボラック樹脂の製造において用いられる、m-クレゾール以外のフェノール類(以下、単に「フェノール性モノマー」と称する)としては、例えばフェノール、p-クレゾール、o-クレゾール、2,3-キシレノール、2,5-キシレノール、3,5-キシレノール、2,3,5-トリメチルフェノール、カテコール、レゾルシノール、ハイドロキノン、メチル 20ハイドロキノン、ピロガロール、フロログリシノールなどが有利に使用される。これらのフェノール性モノマーは、1種単独であるいは2種以上一緒に、好ましくはm-クレゾールと組み合わせて使用することができる。

【0012】m-クレゾールとフェノール性モノマーの配合比は、<math>m-クレゾール/フェノール性モノマー=20/80~100/0(モル比)の範囲が好ましく、より好ましくはm-クレゾール/フェノール性モノマー=30/70~100/0の範囲である。m-クレゾールの配合比が20モル%に満たないと組成物の解像度が低30下する傾向が見られる。これらのフェノール類を、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒドの如きアルデヒド類と、シュウ酸などの酸触媒の存在下で重縮合させることにより、目的とするノボラック樹脂が得られる。

【0013】重縮合の反応には、通常、反応媒質として 水が用いられるが、重縮合の反応において使用するフェ ノール類がアルデヒド類の水溶液に溶解せず、反応初期 から不均一系になる場合には、反応媒質として親水性有 機溶媒を使用することもできる。この際使用される溶媒 としては、例えばメタノール、エタノール、ブタノール 等のアルコール類; テトラヒドロフラン、ジオキサン等 の環状エーテル類を挙げることができる。これらの反応 媒質の使用量は、反応原料100重量部当たり、20~ 100重量部が好ましい。縮合の反応温度は、反応原料 の反応性に応じて適宜調節することができるが、好まし くは、10~200℃である。重縮合の反応終了後、系 内に存在する未反応原料、酸触媒および反応媒質を除去 するため、例えば温度を130~230℃に上昇させ、 減圧下に揮発分を留去し、ノボラック樹脂を回収するこ とができる。

【0014】本発明に用いられるノボラック樹脂は、標準ポリスチレン換算重量平均分子量(以下、「Mw」と称する)が、好ましくは2,000~30,000、特に好ましくは3,500~20,000の範囲にあることが望ましい。Mwが30,000を超えると、本発明組成物の現像性が悪化する傾向があり、Mwが2,000未満であると、成膜性が悪化する傾向にある。本発明の感放射線性樹脂組成物においては、上述したノボラック樹脂は、1種単独または2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0015】上記、フェノール性水酸基またはカルボキ シル基を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、 ならびに該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラ ジカル重合性モノマーの共重合体を合成するために用い られる、フェノール性水酸基またはカルポキシル基を有 するラジカル重合性モノマーとしては、例えば、o-ヒ ドロキシスチレン、mーヒドロキシスチレンおよびp-ヒドロキシスチレン、ならびにこれらのアルキル、アル コキシ、ハロゲン、ハロアルキル、ニトロ、シアノ、ア ミド、エステル、カルボキシ置換体;ビニルヒドロキノ ン、5-ビニルピロガロール、6-ビニルピロガロー ル、1-ビニルフロログリシノール等のポリヒドロキシ ビニルフェノール類;oービニル安息香酸、mービニル 安息香酸、およびpービニル安息香酸、ならびにこれら のアルキル、アルコキシ、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 アミド、エステル置換体;メタクリル酸およびアクリル 酸、ならびにこれらの α – 位のハロアルキル、アルコキ シ、ハロゲン、ニトロ、シアノ置換体;マレイン酸、無 水マレイン酸、フマル酸、無水フマル酸、シトラコン 酸、メサコン酸、イタコン酸および1,4-シクロヘキ センジカルボン酸等の二価の不飽和カルボン酸、ならび にこれらのメチル、エチル、プロピル、i-プロピル、 n-プチル、sec-プチル、ter-ブチル、フェニ ル、o-、m-、p-トルイルハーフエステルおよびハ -フアミドを好ましいものとして挙げることができる。 【0016】これらのうち、o-ヒドロキシスチレン、 m-ヒドロキシスチレンおよびp-ヒドロキシスチレ ン、ならびにこれらのアルキル、アルコキシ置換体がパ ターニング時の感度、解像度現像後の残膜率、耐熱変形 性、耐溶剤性、下地との密着性、溶液の保存安定性等の 面から好ましく用いられる。これらは1種または2種以 上一緒に用いることができる。

【0017】また、上記その他のラジカル重合性モノマーとしては、例えばスチレン、およびスチレンのαー位、o-位、m-位、またはp-位のアルキル、アルコキシ、ハロゲン、ハロアルキル、ニトロ、シアノ、アミド、エステル置換体;ブタジエン、イソプレン、クロロプレン等のジオレフィン類;メタクリル酸またはアクリル酸のメチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、50 n-ブチル、sec-ブチル、ter-ブチル、ペンチ

ル、ネオペンチル、イソアミルヘキシル、シクロヘキシ ル、アダマンチル、アリル、プロパギル、フェニル、ナ フチル、アントラセニル、アントラキノニル、ピペロニ ル、サリチル、シクロヘキシル、ベンジル、フェネシ ル、クレシル、グリシジル、1,1,1-トリフルオロエ チル、パーフルオロエチル、パーフルオローnープロピ ル、パーフルオロー i ープロピル、トリフェニルメチ ル、トリシクロ [5.2.1.0 $^{2.6}$] デカン-8-イル (当該技術分野の慣用名として「ジシクロペンタニル」 といわれている。)、クミル、3-(N, N-ジメチル アミノ) プロビル、3-(N, N-ジメチルアミノ) エ チル、フリル、フルフリルの各エステル化物;メタクリ ル酸またはアクリル酸のアニリド、アミド、またはN. N-ジメチル、N, N-ジエチル、N, N-ジプロピル、 N, N-ジイソプロピル、アントラニルアミド、アクリ ロニトリル、アクロレイン、メタクリロニトリル、塩化 ビニル、塩化ビニリデン、弗化ビニル、弗化ビニリデ ン、N-ビニルピロリドン、ビニルピリジン、酢酸ビニ ル、N→フェニルマレインイミド、N-(4-ヒドロキ シフェニル) マレインイミド、N-メタクリロイルフタ ルイミド、N-アクリロイルフタルイミド等を用いるこ とができる。これらは1種または2種以上併用すること ができる。

5

【0018】これらのうち、スチレン、およびスチレンの α -位、 α -位

【0019】アルカリ可溶性樹脂としてフェノール性水 酸基を有するラジカル重合性モノマーとそれ以外の他の ラジカル重合性モノマーの共重合体を用いる場合、他の ラジカル重合性モノマーの好ましい共重合の割合は、フ ェノール性水酸基を持つラジカル重合性モノマーおよび 他のラジカル重合性モノマーとの合計量に対して、好ま しくは30重量%以下、特に好ましくは5~20重量% である。また、アルカリ可溶性樹脂としてカルボキシル 基を有するラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラ ジカル重合性モノマーの共重合体を用いる場合、他のラ ジカル重合性モノマーの好ましい共重合の割合は、カル ボキシル基を有するラジカル重合性モノマーおよび他の ラジカル重合性モノマーとの合計量に対して、好ましく は90重量%以下、特に好ましくは10~80重量%で ある。これらのラジカル重合性モノマーの割合がフェノ - ル性水酸基またはカルボキシル基を有するラジカル重 合性モノマーに対して前述した割合を越えるとアルカリ 現像が困難となる場合がある。

【0020】フェノール性水酸基もしくはカルボキシル基を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、または該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラジカル重合性モノマーの共重合体の製造に用いられる重合開始剤としては、一般的にラジカル重合開始剤として知られているものが使用でき、例えば2,2′ーアゾビスイソブチロニトリル、2,2′ーアゾビスー(2,4ージメチルバレロニトリル)、2,2′ーアゾビスー(4ーメトキシー2,4ージメチルバレロニトリル)の如きアゾ化合物;ベンゾイルペルオキシド、ラウロイルペルオキシド、tーブチルペルオキシド、ラウロイルペルオキシド、tーブチルペルオキシドンクロヘキサンの如き有機過酸化物;および過酸化水素が挙げられる。ラジカル重合開始剤として過酸化物を用いる場合には、過酸化物を還元剤とともに用いてレドックス型開始剤としてもよい。

【0021】フェノール性水酸基またはカルポキシル基 を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、ならび に該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラジカル 重合性モノマーの共重合体の製造に用いられる溶媒とし ては、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール 類;テトラヒドロフランなどのエーテル類;エチレング リコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノ エチルエーテルなどのグリコールエーテル類;メチルセ ロソルプアセテート、エチルセロソルプアセテートなど のエチレングリコールアルキルエーテルアセテート類; ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレン グリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコール ジメチルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエー テル、ジエチレングリコールエチルメチルエーテルなど のジエチレングリコール類;プロピレングリコールモノ メチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエー テル、プロピレングリコールモノプロピルエーテル、プ ロピレングリコールモノブチルエーテルなどのプロピレ ングリコールモノアルキルエーテル類;プロピレングリ コールメチルエーテルアセテート、プロピレングリコー ルエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールプ ロピルエーテルアセテートプロピレングリコールブチル エーテルアセテートなどのプロピレングリコールアルキ ルエーテルアセテート類;プロピレングリコールメチル エーテルプロピオネート、プロピレングリコールエチル エーテルプロピオネート、プロピレングリコールプロピ ルエーテルプロピオネート、プロピレングリコールブチ ルエーテルプロピオネートなどのプロピレングリコール アルキルエーテルアセテート類; トルエン、キシレンな どの芳香族炭化水素類;メチルエチルケトン、シクロへ キサノン、4-ヒドロキシ-4-メチル-2-ペンタノ ンなどのケトン類:および酢酸メチル、酢酸エチル、酢 酸プロピル、酢酸ブチル、2-ヒドロキシプロピオン酸 エチル、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピオン酸メチ

ル、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピオン酸エチル、 ヒドロキシ酢酸メチル、ヒドロキシ酢酸エチル、ヒドロ キシ酢酸プチル、乳酸メチル、乳酸エチル、乳酸プロピ ル、乳酸プチル、3-ヒドロキシプロピオン酸メチル、 3-ヒドロキシプロピオン酸エチル、3-ヒドロキシプ ロピオン酸プロピル、3-ヒドロキシプロピオン酸ブチ ル、2-ヒドロキシ-3-メチルプタン酸メチル、メト キシ酢酸メチル、メトキシ酢酸エチル、メトキシ酢酸プ ロピル、メトキシ酢酸プチル、エトキシ酢酸メチル、エ トキシ酢酸エチル、エトキシ酢酸プロピル、エトキシ酢 酸ブチル、プロポキシ酢酸メチル、プロポキシ酢酸エチ ル、プロポキシ酢酸プロピル、プロポキシ酢酸ブチル、 ブトキシ酢酸メチル、ブトキシ酢酸エチル、ブトキシ酢 酸プロピル、ブトキシ酢酸ブチル、2-メトキシプロピ オン酸メチル、2-メトキシプロピオン酸エチル、2-メトキシプロピオン酸プロピル、2-メトキシプロピオ ン酸ブチル、2-エトキシプロピオン酸メチル、2-エ トキシプロピオン酸エチル、2-エトキシプロピオン酸 プロピル、2-エトキシプロピオン酸ブチル、2-ブト キシプロピオン酸メチル、2-プトキシプロピオン酸エ 20 チル、2-ブトキシプロピオン酸プロピル、2-ブトキ シプロピオン酸ブチル、3-メトキシプロピオン酸メチ ル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-メトキシプ ロピオン酸プロピル、3-メトキシプロピオン酸ブチ ル、3-エトキシプロピオン酸メチル、3-エトキシプ ロピオン酸エチル、3-エトキシプロピオン酸プロピ ル、3-エトキシプロピオン酸ブチル、3-プロポキシ プロピオン酸メチル、3-プロポキシプロピオン酸エチ ル、3-プロポキシプロピオン酸プロピル、3-プロポ キシプロピオン酸プチル、3-ブトキシプロピオン酸メ チル、3-ブトキシプロピオン酸エチル、3-ブトキシ プロピオン酸プロピル、3-ブトキシプロピオン酸プチ ルなどのエステル類が挙げられる。これらの溶媒の使用 量は、反応原料100重量部当たり、好ましくは20~ 1,000重量部である。

8

【0022】フェノール性水酸基もしくはカルボキシル基を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、または該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラジカル重合性モノマーの共重合体の製造のポリスチレン換算重型平均分子量は、好ましくは $2,000\sim100,00$ 0、より好ましくは $3,000\sim50,000$ 、特に好ましくは $5,000\sim30,000$ である。平均分子量が2,000未満ではパターン形状、解像度、現像性、耐熱性が劣化し易く、特に感度が悪化する傾向が大となる。

【0023】これらのフェノール性水酸基もしくはカルボキシル基を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、または該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラジカル重合性モノマーの共重合体は、単独でまたは2種以上用いてもよい。また重合前にカルボキシル基やフェノール性水酸基に保護基を導入しておき、重合後に脱保護することによってアルカリ可溶性を付与する方法でアルカリ可溶性樹脂を合成してもよい。さらに水添処理等によって可視光における透明性や軟化点を変化させてもよい。

【0024】上記のように、本発明に用いられるアルカリ可溶性樹(A)としては、ノボラック樹脂、フェノール性水酸基またはカルボキシル基を有するラジカル重合性モノマーの単独重合体、ならびに該ラジカル重合性モノマーとそれ以外の他のラジカル重合性モノマーの共重合体が好ましく用いられる。また、アルカリ可溶性樹脂(A)の一部を他のフェノール化合物で置き換えることができる。本発明に用いる他のフェノール化合物としては、分子量が1,000以下のフェノール性化合物が挙げられる。フェノール性化合物の分子量が1,000を超えると解像度が低下する。かかる低分子フェノール性化合物を挙げることができる。

[0025]

【化1】

$$(H0)_{a}$$

$$(CH_{3})_{k}$$

$$R^{2}$$

$$(CH_{3})_{\ell}$$

$$(CH_{3})_{\ell}$$

$$(H0)_a$$
 $(OH)_b$ $(CH_5)_{\mathscr{L}}$.

$$(CH3)k (CH3)6$$

$$(CH3)6$$

[0026]

j

}

$$(H0)_{\stackrel{\circ}{=}} \qquad (H0)_{\stackrel{\circ}{=}} \qquad (H0)$$

$$(H0)_{\alpha} \xrightarrow{R^{2}} (OH)_{b} \xrightarrow{R^{2}} (OH)_{c} \xrightarrow{R^{2}} (OH)_{3}$$

$$(CH_{3})_{R} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{3})_{m} \xrightarrow{R^{2}} (CH_{5})_{m}$$

$$(H0)_{a} \qquad R^{2} \qquad (OH)_{b} \qquad R^{2} \qquad (OH)_{c} \qquad (CH_{3})_{m} \qquad (CH_{3})_{m}$$

ここで、 R^2 は同一でも異なっていてもよく、水素原子またはメチル基であり、a、b、c、d、k、 ℓ 、mおよびnは0 \sim 3 n整数を表わす、但し $a+b+c+d \geq 2$ である。

【0027】アルカリ可溶性樹脂(A)の一部を他のフェノール化合物で置き換える場合の他のフェノール化合物の使用量は、アルカリ可溶性樹脂(A)と他のフェノール化合物の合計量に対して、好ましくは80重量%以下、より好ましくは50重量%以下である。他のフェノ

ール化合物の使用量が80重量%を越えると、塗膜形成ができない場合がある。

【0028】重合性化合物(B)

ール化合物の合計量に対して、好ましくは80重量%以 本発明で用いられるエチレン性不飽和結合を有する重合 下、より好ましくは50重量%以下である。他のフェノ 50 性化合物(B)としては、エポキシ基を持たず且つ単官)

能、2官能または3官能以上の(メタ)アクリレートが、重合性が良好であり、得られる隔壁の強度が向上する点から好ましく用いられる。上記単官能(メタ)アクリレートとしては、例えば2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、カルビトール(メタ)アクリレート、イソボルニル(メタ)アクリレート、3-メトキシブチル(メタ)アクリレート、2-(メタ)アクリロイルオキシエチル-2-ヒドロキシプロピルフタレートなどが挙げられる。

【0029】その市販品としては、例えばアロニックス 10 M-101、同M-111、同M-114(以上、東亞合成(株)製)、KAYARAD TC-110S、同TC-120S(以上、日本化薬(株)製)、ピスコート158、同2311(以上、大阪有機化学工業(株)製)が挙げられる。

【0030】上記2官能(メタ)アクリレートとしては、例えばエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、1,6-ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、1,9-ノナンジオールジ(メタ)アクリレート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、テ20トラエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ビスフェノキシエタノールフルオレンジアクリレートなどが挙げられる。その市販品としては、例えばアロニックスM-210、同M-240、同M-6200(以上、東亞合成(株)製)、KAYARAD HDDA、同HX-220、同R-604(以上、日本化薬(株)製)、ビスコート260、同312、同335HP(以上、大阪有機化学工業(株)製)などが挙げられる。

【0031】上記3官能以上の(メタ)アクリレートとしては、例えばトリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリ(メタ)アクリレート、トリ((メタ)アクリロイロキシエチル)フォスフェート、ペンタエリスリトールテトラ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペキサ(メタ)アクリレートなどが挙げられる。その市販品としては、例えばアロニックスM-309、同M-400、同M-402、同M-405、同M-450、同M-1310、同M-8030、同M-8560、同M-8100、同M-8530、同M-8560、同M-9050(以上、東亞合成(株)製)、KAYARAD TMPTA、同DPHA、同DPCA-20、同DPCA-30、同DPCA-60、同DPCA-120(以上、日本化薬

(株) 製)、ビスコート295、同300、同360、同GPT、同3PA、同400(以上、大阪有機化学工業(株) 製)などが挙げられる。

【0032】 さらに、本発明で用いられる重合性化合物 イミダゾールおよび2, 2 ーピス(2, 4, 6 ートリ (B) としては、上記(メタ)アクリレート化合物のほ ロモフェニル) -4, 4 、5, 5 ーテトラフェニル かにウレタンアクリレート、ウレタンアダクト体、ポリ 50 1, 2 ーピイミダゾール等を挙げることができる。

エステルアクリレートを好適に使用することができる。これら重合性化合物の市販品としてはアロニックスM-7100、同M-8030、同M-8060、同M-1310、同M-1600、同M-1960、同M-8100、同M-8530、同M-8560、同M-9050

0 (以上、東亞合成(株)製)が挙げられる。

12

【0033】上記のうち、ピスフェノキシエタノールフルオレンジアクリレート、トリ((メタ)アクリロイロキシエチル)フォスフェート、ジベンタエリスリトールヘキサ(メタ)アクリレートが、反応性の観点から好ましく用いられる。本発明における重合性化合物(B)の使用量は、アルカリ可溶性樹脂(A)100重量部に対して、好ましくは $40\sim200$ 重量部、より好ましくは $60\sim150$ 重量部である。

【0034】重合性化合物(B)の使用量が40重量部未満の場合は得られる隔壁の膜べりを生じやすくなる場合がある。一方、この値が200重量部を超える場合は隔壁の下地基板との密着性が低下しやすくなる場合がある。これらの単官能、2官能または3官能以上の(メタ)アクリレート、ウレタンアグリレート、ウレタンアグクト体、ポリエステルアクリレートは、単独であるいは組み合わせて用いられる。

【0035】感放射線重合開始剤(C)

> 【0036】上記ピイミダゾール系化合物の具体例とし ては、2,2'ービス(2-クロロフェニル)-4, 4',5,5'ーテトラキス(4-エトキシカルボニルフ ェニル) -1, 2' - ピイミダゾール、 2, 2' - ピス (2-70ロモフェニル) - 4, 4', 5, 5' - テトラキス (4-エトキシカルボニルフェニル) -1,2'-ビ イミダゾール、2,2'ーピス(2ークロロフェニル) -4,4',5,5'-テトラフェニル-1,2'-ビイミ 40 ダゾール、2,2'-ビス(2,4-ジクロロフェニル) -4,4',5,5'-テトラフェニル-1,2'-ビイミ ダゾール、2,2'ーピス(2,4,6-トリクロロフェ ニル) -4,4',5,5'-テトラフェニル-1,2'-ピイミダゾール、2,2'ーピス(2-ブロモフェニ ル) -4,4',5,5'-テトラフェニル-1,2'-ビ イミダゾール、2,2'ーピス(2,4ージプロモフェニ ル) -4,4',5,5'-テトラフェニル-1,2'-ビ イミダゾールおよび2,2'ーピス(2,4,6ートリブ ロモフェニル) -4,4',5,5'-テトラフェニルー

【0037】これらのビイミダゾール系化合物のうち、 2, 2'-ビス(2-クロロフェニル)-4,4',5, 5'ーテトラフェニルー1,2'ーピイミダゾール、2, 2'ーピス(2,4ージクロロフェニル)ー4,4',5, 5'ーテトラフェニルー1,2'ーピイミダゾール、2, 2'-ビス(2,4,6-トリクロロフェニル)-4, 4',5,5'ーテトラフェニルー1,2'ーピイミダゾ ール等が好ましく、特に、2,2'ービス(2,4ージク ロロフェニル) -4,4',5,5'-テトラフェニルー 1,2'-ビイミダゾールが好ましい。

【0038】これらのビイミダゾール系化合物は、溶剤 に対する溶解性に優れ、未溶解物、析出物等の異物を生 じることがなく、しかも感度が高く、少ないエネルギー 量の露光により硬化反応を十分進行させるとともに、コ ントラストが高く、未露光部で硬化反応が生じることが ないため、露光後の塗膜は、現像液に対して不溶性の硬 化部分と、現像液に対して高い溶解性を有する未硬化部 分とに明確に区分され、これにより、アンダーカットの ない画素パターンが所定の配列に従って配置された高精 細な画素アレイを形成することができる。

【0039】また、前記ベンゾフェノン系の光ラジカル 発生剤としては、ベンゾイル構造を有する化合物、およ びベンゾフェノン系の他の光ラジカル発生剤が使用でき る。これらの具体例としては、2-ヒドロキシー2-メ チル-1-フェニルプロパン-1-オン、1-(4-i -プロピルフェニル) -2-ヒドロキシ-2-メチルプ ロパン-1-オン、4-(2-ヒドロキシエトキシ)フ ェニルー(2-ヒドロキシー2-プロピル)ケトン、1 -ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン、2,2-- (4-メチルチオフェニル) -2-モルフォリノ-1 -プロパン-1-オン、2-ベンジル-2-ジメチルア ミノー1-(4-モルフォリノフェニル)ブタン-1-オン、ベンゾフェノン、3,3'ージメチルー4ーメト キシベンゾフェノン、2,4-ジエチルチオキサント ン、4-アジドベンズアルデヒド、4-アジドアセトフ ェノン、4-アジドベンザルアセトフェノン、アジドピ レン、4-ジアゾジフェニルアミン、4-ジアゾー4' ーメトキシジフェニルアミン、4ージアゾー3ーメトキ シジフェニルアミン、ビス(2,6-ジメトキシベンゾ キサイド、ジベンゾイル、ベンゾインイソプチルエーテ ル、N-フェニルチオアクリドン、トリフェニルピリリ ウムパークロレート等を挙げることができる。

【0040】これらのベンゾフェノン系の光ラジカル発 生剤のうち、2-ヒドロキシ-2-メチル-1-フェニ ルプロパン-1-オン、2-メチル-(4-メチルチオ フェニル) -2-モルフォリノ-1-プロパン-1-オ ン、2-ベンジル-2-ジメチルアミノ-1-(4-モ ルフォリノフェニル) ブタン-1-オン等が、形成され 50 スチリル) ービス (4,6-トリクロロメチル) -s-

14

た隔壁パターンが現像時に基板から脱離し難く、パター ン強度および感度も高い点で好ましい。

【0041】さらに、前記トリアジン系化合物の具体例 としては、トリス (2, 4, 6-トリクロロメチル) -s ートリアジン、2-フェニルーピス(4,6-トリクロ ロメチル) -s-トリアジン、2-(4-クロロフェニ ル) ーピス (4,6ートリクロロメチル) ーsートリア ジン、2-(3-クロロフェニル)-ビス(4,6-ト リクロロメチル) -s-トリアジン、2-(2-クロロ 10 フェニル)ーピス(4,6-トリクロロメチル)ーsー トリアジン、2-(4-メトキシフェニル)ービス (4,6-トリクロロメチル)-s-トリアジン、2-(3-メトキシフェニル)ーピス(4,6-トリクロロ メチル) - s - トリアジン、2 - (2 - メトキシフェニ ル)ーピス(4,6-トリクロロメチル)ーsートリア ジン、2-(4-メチルチオフェニル)-ピス(4,6 ートリクロロメチル) -s-トリアジン、2-(3-メ チルチオフェニル)ービス(4,6-トリクロロメチ ル) - s - トリアジン、2 - (2 - メチルチオフェニ 20 ル) ーピス (4,6-トリクロロメチル) -s-トリア ジン、2-(4-メトキシナフチル)ーピス(4,6-トリクロロメチル) -s-トリアジン、2-(3-メト キシナフチル)ーピス(4,6-トリクロロメチル)ー s-トリアジン、2-(2-メトキシナフチル)ービス (4,6-トリクロロメチル) -s-トリアジン、2-(4-メトキシ-β-スチリル) - ピス (4,6-トリクロロメチル) - s - トリアジン、2 - (3 - メトキシ $-\beta$ -スチリル) -ビス(4,6-トリクロロメチル)-s-トリアジン、2-(2-メトキシーβ-スチリ ジメトキシー2-フェニルアセトフェノン、2-メチル 30 ル)ービス(4,6-トリクロロメチル)ーsートリア ジン、2-(3,4,5-トリメトキシ- β -スチリル) ービス(4,6-トリクロロメチル)-s-トリアジ ン、2-(4-メチルチオ-β-スチリル)ービス (4,6-トリクロロメチル) -s-トリアジン、2-リクロロメチル) - s - トリアジン、2 - (3 - メチル チオーβースチリル)ービス(4,6ートリクロロメチ ル) -s-トリアジン、2-ピペロニルービス(4,6 -トリクロロメチル) -s-トリアジン、2-[2-(フラン-2-イル) エテニル]ービス(4,6-トリ クロロメチル) -s-トリアジン、2-[2-(5-メ チルフラン-2-イル) エテニル] ーピス (4,6-ト リクロロメチル) -s-トリアジン、2-[2-(4-ジエチルアミノー2-メチルフェニル)エテニル]ービ ス(4,6-トリクロロメチル)-s-トリアジン等を 挙げることができる。

> 【0042】これらのトリアジン化合物のうち、2-(4-メトキシフェニル) -ピス(4,6-トリクロロ メチル) -s-トリアジン、2-(4-メトキシーβ

トリアジン、2- [2-(フラン-2-イル) エテニル] ービス (4,6-トリクロロメチル) -s-トリアジン等が放射線に対する感度が高い点から好ましく用いられる。

【0043】これらの感放射線ラジカル重合開始剤の市 販品としては、たとえばIRGACURE-184、同 369、同500、同651、同907、同1700、 同819同124、同1000、同2959、同14 9、同1800、同1850、Darocur-117 3、同1116、同2959、同1664、同4043 (以上、チバ・スペシャルティ・ケミカルズ社製)、K AYACURE-DETX、同MBP、同DMBI、同 EPA、同OA(以上、日本化薬(株)製)、VICU RE-10、同55 (以上、STAUFFER Co. LTD 製)、TRIGONALP1 (AKZO C o.LTD 製)、SANDORAY 1000 (SA NDOZ Co.LTD 製)、DEAP (APJOH N Co.LTD 製)、QUANTACURE-PD O、同 ITX、同 EPD (以上、WARD BLE KINSOP Co.LTD 製) 等が挙げられる。

【0044】前記感放射線重合開始剤は、単独でまたは2種以上を組合せて使用することができる。本発明における感放射線重合開始剤(C)の使用量は、(B)重合性化合物100重量部に対して、好ましくは、0.01~500重量部、より好ましくは1~300重量部、特に好ましくは10~200重量部である。この場合、感放射線重合開始剤の使用量が0.01重量部未満では、露光による硬化が不十分となり、パターンに欠落、欠損やアンダーカットを生じるおそれがあり、一方500重量部を超えると、形成されたパターンが現像時に基板から脱落しやすく、またパターンが形成される部分以外の領域で地汚れ、膜残り等を生じやすくなる。

【0045】本発明においては、必要に応じて、前記感放射線重合開始剤と共に、増感剤、硬化促進剤、紫外線吸収剤および高分子化合物からなる光架橋剤あるいは光増感剤(以下、「高分子光架橋・増感剤」という。)の群から選ばれる1種以上をさらに併用することもできる。

【0046】前記増感剤の具体例としては、4,4'ーピス(ジメチルアミノ)ベンゾフェノン、4,4'ーピス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノン、4ージメチルアミノベンゾフェノン、4ージスチルアミノベンゾフェノン、4ージエチルアミノアセトフェノン、4ージメチルアミノプロピオフェノン、エチルー4ージメチルアミノベンゾエート、2ーエチルヘキシルー1,4ージメチルアミノベンゾエート、2,5ーピス(4ージエチルアミノベンザル)シクロヘキサノン、7ージエチルアミノー3ー(4ージエチルアミノベンゾイル)クマリン、4ー(ジエチルアミノ)カルコン、ジエチルチオキサントン等を挙げることができる。

16

【0047】また、前記硬化促進剤の具体例としては、2-メルカプトベンゾイミダゾール、2-メルカプトベンゾチアゾール、2-メルカプトベンゾオキサゾール、2, 5-ジメルカプト-1, 3, 4-チアジアゾール、2-メルカプト-4, 6-ジメチルアミノビリジン、1-フェニル-5-メルカプト-1H-テトラゾール、3-メルカプト-4-メチル-4H-1, 2, 4-トリアゾール等の連鎖移動剤を挙げることができる。

【0048】また、前記紫外線吸収剤としては、ベンゾ トリアゾール類、サリシレート類、ベンゾフェノン類、 置換アクリロニトリル類、キサンテン類、クマリン類、 フラボン類、カルコン類等の紫外線吸収剤が挙げられ る。具体的にはチバ・スペシャルティー・ケミカルズ社 製のチヌピン234(2-(2-ヒドロキシ-3,5-ピス $(\alpha, \alpha - ジメチルベンジル)$ フェニル) -2H-ベンゾトリアゾール)、チヌピン571 (ヒドロキシフ ェニルペンゾトリアゾール誘導体)、チヌビン1130 (メチル-3-(3-t-ブチル-5-(2H-ベンゾ トリアゾールー2ーイル) -4-ヒドロキシフェニル) プロピオネートーポリエチレングリコール(分子量30 0) との縮合物)、1,7-ビス(4-ヒドロキシ-3 -メトキシフェニル) -1, 6 -ヘプタジエン-3, 5 -ジオン、ジペンジリデンアセトンなどがある。これらの 紫外線吸収化合物の添加量は、共重合体(A)100重 量部に対して、好ましくは20重量部以下、より好まし くは10重量部以下の量である。

【0049】さらに、前記高分子光架橋・増感剤は、光架橋剤および/または光増感剤として機能しうる官能基を主鎖および/または側鎖中に有する高分子化合物であり、その具体例としては、4-アジドベンズアルデヒドとポリビニルアルコールとの縮合物、4-アジドベンズアルデヒドとフェノールノボラック樹脂との縮合物、4-アクリロイルフェニルシンナモイルエステルの単独重合体あるいは共重合体、1,4-ポリブタジエン、1,2-ポリブタジエン等を挙げることができる。

【0050】前記増感剤、硬化促進剤および高分子光架橋・増感剤のうち、4,4'ービス(ジメチルアミノ)ベンゾフェノン、4ージエチルアミノベンゾフェノンおよび2ーメルカプトベンゾチアゾールが、形成されたパターンが現像時に基板から脱落し難く、パターン強度および感度も高い点で好ましい。

【0051】本発明においては、感放射線重合開始剤として、ビイミダゾール系化合物の群から選ばれる1種以上と、ベンゾフェノン系の光ラジカル発生剤、ベンゾフェノン系の増感剤およびチアゾール系の硬化促進剤よりなる群から選ばれる1種以上との組合わせ;またはベンゾイル構造を有する化合物よりなる群から選ばれる1種単独あるいはそれとベンゾフェノン系の増感剤との組合せ、を使用することが特に好ましい。

50 【0052】前記特に好ましい組み合わせの具体例とし

ては、2,2'ーピス(2ークロロフェニル)ー4, 4',5,5'-テトラキス(4-エトキシカルボニルフ ェニル) -1,2'-ビイミダゾール/4,4'-ビス (ジエチルアミノ) ベンゾフェノン、2,2'ーピス (2-クロロフェニル) -4,4',5,5'-テトラキ ス(4-エトキシカルボニルフェニル)-1,2'-ビ イミダゾール/4,4'-ビス(ジエチルアミノ)ペン ゾフェノン/2-ベンジル-2-ジメチルアミノ-1-(4-モルフォリノフェニル) ブタン-1-オン、2, 2'-ピス(2-クロロフェニル)-4,4',5,5' ーテトラキス(4-エトキシカルポニルフェニル)-1,2'-ビイミダゾール/4,4'-ビス(ジエチルア ミノ) ベンゾフェノン/1-ヒドロキシシクロヘキシル フェニルケトン、2,2'-ビス(2-クロロフェニ ル) -4,4',5,5'-テトラキス(4-エトキシカ ルポニルフェニル) -1,2'-ピイミダゾール/4, 4'-ビス(ジメチルアミノ)ベンゾフェノン/1-ヒ ドロキシシクロヘキシルフェニルケトン/2-メルカプ トベンゾチアゾール、2,2'ービス(2,4ージクロロ フェニル) -4, 4', 5, 5' -テトラフェニル -1, 2'-ビイミダゾール/4,4'-ビス(ジエチルアミ ノ) ベンゾフェノン、2,2'-ピス(2,4-ジブロモ フェニル) -4, 4', 5, 5' -テトラフェニル -1, 2'-ビイミダゾール/4,4'-ビス(ジエチルアミ ノ) ベンゾフェノン/2-ベンジル-2-ジメチルアミ ノー1-(4-モルフォリノフェニル)ブタンー1-オ ン、2,2'-ピス(2,4-ジプロモフェニル)-4, 4',5,5'ーテトラフェニルー1,2'ーピイミダゾ ール/4,4'-ビス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノ ン/1-ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン、 2, 2'-ピス(2, 4, 6-トリクロロフェニル)-4, 4',5,5'ーテトラフェニルー1,2'ービイミダゾ ール/4,4'-ビス(ジメチルアミノ)ベンゾフェノ ン/1-ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン/2 -メルカプトベンゾチアゾール、2-ヒドロキシー2-メチル-1-フェニルプロパン-1-オン/4-ジエチ ルアミノベンゾフェノン、2-メチルー(4-メチルチ オフェニル) -2-モルフォリノ-1-プロパン-1-オン/4-ジエチルアミノベンゾフェノン、2-ベンジ ルー2-ジメチルアミノー1-(4-モルフォリノフェ ニル) ーブタン-1-オン/4-ジエチルアミノベンゾ フェノン、2-ヒドロキシ-2-メチル-1-フェニル プロパン-1-オン/4-ジエチルアミノベンゾフェノ ン/ジエチルチオキサントン、2-メチルー(4-メチ ルチオフェニル) -2-モルフォリノ-1-プロパンー 1-オン/4-ジエチルアミノベンゾフェノン/ジエチ ルチオキサントン、2-ベンジル-2-ジメチルアミノ -1-(4-モルフォリノフェニル)ープタン-1-オ ン/4-ジエチルアミノベンゾフェノン/ジエチルチオ

キサントン等を挙げることができる。

18

【0053】本発明において、ベンゾフェノン系の光ラ ジカル発生剤、トリハロメチル基を有する化合物の合計 使用割合は、感放射線重合開始剤全体の80重量%以下 であることが好ましく、また増感剤および硬化促進剤の 合計使用割合は、感放射線重合開始剤全体の80重量% 以下であることが好ましく、さらに高分子光架橋・増感 剤の使用割合は、ビイミダゾール系化合物100重量部 に対して、好ましくは、200重量部以下、より好まし くは180重量部以下である。

【0054】その他の添加剤 10

本発明の感放射線性樹脂組成物は、本発明の目的を損な わない範囲で、必要に応じて上記以外に他の成分を含有 していてもよい。ここで、他の成分としては、架橋剤、 界面活性剤、接着助剤等を挙げることができる。

【0055】前記架橋剤としては、永久膜としての性能 を向上させる目的で1分子中に2つ以上の反応基を有す る架橋剤を挙げることができる。このような架橋剤とし ては、アルコキシメチル化メラミン樹脂、アルコキシメ チル化ベンゾグアナミン樹脂、アルコキシメチル化グリ コールウリル樹脂およびアルコキシメチル化尿素樹脂な どがある。これらは、それぞれメチロール化メラミン樹 脂、メチロール化ベンゾグアナミン樹脂、メチロール化 グリコールウリル樹脂およびメチロール化尿素樹脂のメ チロール基をアルコキシメチル基に変換することにより 得られる。このアルコキシメチル基の種類については特 に限定されるものではなく、例えばメトキシメチル基、 エトキシメチル基、プロポキシメチル基、ブトキシメチ ル基等を挙げることができる。

【0056】これらの架橋剤のうち、アルコキシメチル 30 化メラミン樹脂およびアルコキシメチル化ベンゾグアナ ミン樹脂が好ましく使用される。また、架橋剤として、 サイメル300、同301、同303、同370、同3 25、同327、同701、同266、同267、同2 38、同1141、同272、同202、同1156、 同1158、同1123、同1170、同1174、同 UFR65、同300(以上、三井サイアナミッド (株) 製)、ニカラックMx-750、同Mx-03 2、同Mx-706、同Mx-708、同Mx-40、 同Mx-31、同Ms-11、同Mw-30(以上、三 和ケミカル (株) 製) 等の商品名で市販されているもの を好ましく使用することができる。

【0057】これらの架橋剤は、単独でまたは2種類以 上を組み合わせて用いることができる。これらの架橋剤 は、アルカリ可溶性樹脂(A)100重量部に対して、 好ましくは50重量部以下、より好ましくは5重量部~ 50重量部、特に好ましくは10重量部~30重量部用 いられる。前記界面活性剤は、塗布性を向上するために 添加されるものである。このような界面活性剤として は、フッ素系界面活性剤およびシリコーン系界面活性剤

50 を好適に用いることができる。

【0058】フッ素系界面活性剤としては、末端、主鎖 および側鎖の少なくともいずれかの部位にフルオロアル キルまたはフルオロアルキレン基を有する化合物を好適 に用いることができる。その具体例としては、1,1, 2,2-テトラフロロオクチル(1,1,2,2-テトラフ ロロプロピル) エーテル、1,1,2,2-テトラフロロ オクチルヘキシルエーテル、オクタエチレングリコール ジ(1,1,2,2-テトラフロロブチル)エーテル、ヘ キサエチレングリコール (1, 1, 2, 2, 3, 3 - ヘキサ フロロペンチル) エーテル、オクタプロピレングリコー 10 ルジ(1,1,2,2-テトラフロロブチル)エーテル、 ヘキサプロピレングリコールジ(1,1,2,2,3,3-ヘキサフロロペンチル) エーテル、パーフロロドデシル スルホン酸ナトリウム、1,1,2,2,8,8,9,9,1 $0, 10 - \mathcal{F}$ カフロロドデカン、 1, 1, 2, 2, 3, 3 - 9キサフロロデカン、フルオロアルキルベンゼンスルホン 酸ナトリウム、フルオロアルキルホスホン酸ナトリウ ム、フルオロアルキルカルボン酸ナトリウム、フルオロ アルキルポリオキシエチレンエーテル、ジグリセリンテ トラキス (フルオロアルキルポリオキシエチレンエーテ 20 ル)、フルオロアルキルアンモニウムヨージド、フルオ ロアルキルベタイン、フルオロアルキルポリオキシエチ レンエーテル、パーフルオロアルキルポリオキシエタノ ール、パーフルオロアルキルアルコキシレート、フッ素 系アルキルエステル等を挙げることができる。

【0059】これらの市販品としては、例えばBM-1 000、BM-1100(以上、BM CHEMIE社 製)、メガファックF142D、同F172、同F17 3、同F183、同F178、同F191、同F471 (以上、大日本インキ化学工業(株)製)、フロラード FC 170C, FC-171, FC-430, FC-431 (以上、住友スリーエム(株)製)、サーフロン S-112、同S-113、同S-131、同S-14 1、同S-145、同S-382、同SC-101、同 SC-102、同SC-103、同SC-104、同S C-105、同SC-106(以上、旭硝子(株) 製)、エフトップEF301、同303、同352(以 上、新秋田化成(株)製)、フタージェントFT-10 0、同FT-110、同FT-140A、同FT-15 0、同FT-250、同FT-251、同FTX-25 1、同FTX-218、同FT-300、同FT-31 0、同FT-400S(以上、(株)ネオス製)等を挙 げることができる。

【0060】また、シリコーン系界面活性剤としては、例えばトーレシリコーンDC3PA、同DC7PA、同SH11PA、同SH21PA、同SH28PA、同SH29PA、同SH30PA、同SH-190、同SH-193、同SZ-6032、同SF-8428、同DC-57、同DC-190(以上、東レ・ダウコーニング・シリコーン(株)製)、TSF-44440、TSF

-4300、TSF-4445、TSF-4446、T SF-4460、TSF-4452(以上、東芝シリコ ーン(株)製)等の商品名で市販されているものを挙げ

20

ることができる。

【0061】その他にも、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテルなどのポリオキシエチレンアルキルエーテル類;ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルなどのポリオキシエチレンフリールエーテル類;ポリオキシエチレンジラウレート、ポリオキシエチレンジステアレートなどのポリオキシエチレンジアルキルエステル類などのノニオン系界面活性剤;オルガノシロキサンポリマーKP341(信越化学工業(株)製)、(メタ)アクリル酸系共重合体ポリフローNo.57、95(共栄社化学(株)製)などが挙げられる。【0062】これらの界面活性剤は、共重合体(A)100重量部に対して、好ましくは5重量部以下、より好ましくは2重量部以下で用いられる。界面活性剤の量が

めに使用されるものである。
【0063】このような接着助剤としては、官能性シランカップリング剤が好ましく使用され、例えばカルボキシル基、メタクリロイル基、イソシアネート基、エボキシ基などの反応性置換基を有するシランカップリング剤が挙げられる。具体的にはトリメトキシシリル安息香酸、r-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、ピニルトリアセトキシシラン、ピニルトリアセトキシシラン、ピニルトリアセトナシラン、ピニルトリストキシシラン、r-グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、 $\beta-$ (3,4-エボキシシクロヘキシル)エチルトリメトキ

5 重量部を超える場合は、塗布時の膜あれが生じやすく

なる。前記接着助剤は、基体との接着性を向上させるた

(3,4-エボキンシクロヘキシル) エナルトリメトキシシランなどが挙げられる。このような接着助剤は、共重合体(A)100重量部に対して、好ましくは20重量部以下、より好ましくは10重量部以下の量で用いられる。接着助剤の量が20重量部を超える場合は、現像残りが生じやすくなる。

【0064】感放射線性樹脂組成物の調製

本発明の感放射線性樹脂組成物は、上記のアルカリ可溶性樹脂(A)、重合性化合物(B) および感放射線重合開始剤(C),ならびに任意的に使用される他の添加剤の各成分を均一に混合することによって調製される。本発明の感放射線性樹脂組成物は、有利には、適当な溶媒に溶解されて溶液状態で用いられる。例えば共重合体

(A)、重合性化合物(B)および重合開始剤(C)ならびに任意的に添加されるその他の配合剤を、所定の割合で混合することにより、溶液状態の感放射線性樹脂組成物を調製することができる。

【0065】本発明の感放射線性樹脂組成物の調製に用 50 いられる溶媒としては、共重合体(A)、重合性化合物 (B) および重合開始剤(C) ならびに任意的に添加されるその他の添加剤の各成分を均一に溶解し、各成分と反応しないものが用いられる。

【0066】具体的には、例えばメタノール、エタノー ルなどのアルコール類:テトラヒドロフランなどのエー テル類: エチレングリコールモノメチルエーテル、エチ レングリコールモノエチルエーテルなどのグリコールエ ーテル類;メチルセロソルプアセテート、エチルセロソ ルプアセテートなどのエチレングリコールアルキルエー テルアセテート類;ジエチレングリコールモノメチルエ 10 ーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジ エチレングリコールジメチルエーテルなどのジエチレン グリコール類;プロピレングリコールメチルエーテル、 プロピレングリコールエチルエーテル、プロピレングリ コールプロピルエーテル、プロピレングリコールブチル エーテルなどのプロピレングリコールモノアルキルエー テル類:プロピレングリコールメチルエーテルアセテー ト、プロピレングリコールエチルエーテルアセテート、 プロピレングリコールプロピルエーテルアセテート、プ ロピレングリコールブチルエーテルアセテートなどのプ 20 ロピレングリコールアルキルエーテルアセテート類;プ ロビレングリコールメチルエーテルプロピオネート、プ ロピレングリコールエチルエーテルプロピオネート、プ ロピレングリコールプロピルエーテルプロピオネート、 プロピレングリコールプチルエーテルプロピオネートな どのプロピレングリコールアルキルエーテルアセテート 類;トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;メチ ルエチルケトン、シクロヘキサノン、4-ヒドロキシー 4-メチル-2-ペンタノンなどのケトン類:および酢 酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸ブチル、2 -ヒドロキシプロピオン酸エチル、2-ヒドロキシ-2 - メチルプロピオン酸メチル、2-ヒドロキシ-2-メ チルプロピオン酸エチル、ヒドロキシ酢酸メチル、ヒド ロキシ酢酸エチル、ヒドロキシ酢酸ブチル、乳酸メチ ル、乳酸エチル、乳酸プロピル、乳酸ブチル、3-ヒド ロキシプロピオン酸メチル、3-ヒドロキシプロピオン 酸エチル、3-ヒドロキシプロピオン酸プロピル、3-ヒドロキシプロピオン酸メチル、3-ブトキシプロピオ ン酸エチル、3-ブトキシプロピオン酸プロピル、3-ブトキシプロピオン酸ブチルなどのエステル類が挙げら れる。

【0067】これらの溶剤の中で、溶解性、各成分との 反応性および塗膜の形成のしやすさから、グリコールエ ーテル類、エチレングリコールアルキルエーテルアセテ ート類、プロピレングリコールアルキルエーテルアセテ ート類、エステル類およびジエチレングリコール類が好 ましく用いられる。

【0068】さらに前記溶媒とともに高沸点溶媒を併用することもできる。併用できる高沸点溶媒としては、例えばN-メチルホルムアミド、N,N-ジメチルホルム

アミド、Nーメチルホルムアニリド、Nーメチルアセト アミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピ ロリドン、ジメチルスルホキシド、ベンジルエチルエー テル、ジヘキシルエーテル、アセトニルアセトン、イソ ホロン、カプロン酸、カプリル酸、1ーオクタノール、 1ーノナノール、ベンジルアルコール、酢酸ベンジル、 安息香酸エチル、シュウ酸ジエチル、マレイン酸ジエチ ル、アーブチロラクトン、炭酸エチレン、炭酸プロピレ ン、フェニルセロソルブアセテートなどが挙げられる。

22

[0069] 本発明の感放射線性樹脂組成物は、上記の如き溶剤を用いて調製されるが、その使用目的により適宜の固形分濃度とすることができる。固形分濃度は、例えば、 $3\sim60$ 重量%とすることができ、好ましくは $10\sim50$ 重量%とすることができる。また上記のように調製された組成物溶液は、孔径 0.5μ m程度のミリポアフィルタなどを用いて濾過した後、使用に供することもできる。

【0070】隔壁の形成方法

次に、本発明の感放射線性樹脂組成物を用いて、本発明の隔壁を形成する方法について詳述する。基板表面に本発明の感放射性樹脂組成物溶液を塗布し、加熱により溶媒を除去することによって、塗膜が形成される。基板表面への感放射性樹脂組成物溶液の塗布方法としては、例えばスプレー法、ロールコート法、回転塗布法、バー塗布法などの各種の方法を採用することができる。次いでこの塗膜は、加熱(プレベーク)される。加熱することによって、溶剤が揮発し、流動性のない塗膜が得られる。加熱条件は、各成分の種類、配合割合などによっても異なるが、好ましくは60~120℃、10~600秒間程度の幅広い範囲で使用できる。次に加熱された塗膜に所定パターンのマスクを介して放射線を照射した後、現像液により現像し、不要な部分を除去する。

【0071】現像液としては、例えば水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウ ム、メタケイ酸ナトリウム、アンモニア水などの無機ア ルカリ類; エチルアミン、n-プロピルアミンなどの第 一級アミン類;ジエチルアミン、ジーn-プロピルアミ ンなどの第二級アミン類:トリエチルアミン、メチルジ エチルアミン、N-メチルピロリドンなどの第三級アミ ン類;ジメチルエタノールアミン、トリエタノールアミ ンなどのアルコールアミン類; テトラメチルアンモニウ ムヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシ ド、コリンなどの第四級アンモニウム塩; ピロール、ピ ペリジン、1,8-ジアザビシクロ「5.4.0]-7-ウンデセン、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]-5 - ノナンなどの環状アミン類のアルカリ類からなるアル カリ水溶液を用いることができる。また上記アルカリ水 溶液に、メタノール、エタノールなどの水溶性有機溶 媒、界面活性剤などを適当量添加した水溶液を現像液と 50 して使用することもできる。

【0072】現像時間は、例えば30~180秒間である。また現像方法は液盛り法、ディッピング法などのいずれでもよい。現像後、流水洗浄を30~90秒間行い、圧縮空気や圧縮窒素で風乾させることによって、基板上の水分を除去し、隔壁パターンが形成される。続いて、ホットプレート、オーブンなどの加熱装置により、所定温度、例えば150~250℃で、所定時間、例えばホットプレート上なら5~30分間、オーブン中では30~90分間加熱処理をすることによって、本発明の隔壁を得ることができる。

【0073】本発明による隔壁は、放射線照射方向における断面形状が好ましくは上辺が底辺よりも長い台形状(逆テーパー形状)をなし、さらに好ましくは上部のパターンエッジと下部のパターンエッジを結んだ直線と、上辺とがなす角度が15~75°である。断面形状が逆テーパー形状であることにより、斜め方向ではなく上方からの有機EL媒体の蒸着を可能とする。すなわち、上方から有機EL媒体を蒸着することにより、有機EL媒体が隔壁間の開口部に均一に付着し十分な表示素子の輝度を確保できる。また陰極材料を上方から蒸着した際に 20 は陰極材料が逆テーパー形状の下方にまで廻り込むことを防ぐことができるので、陰極間の絶縁を確保することができる。

【0074】また、本発明の隔壁は、25 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ までの加熱による揮発成分の発生量が好ましくは10 重量%以下、さらに好ましくは5 重量%以下、特に好ましくは2 重量%以下、就中1 重量%以下である。このような揮発成分発生量とすることにより、EL層中への不純物の介入を防ぐことができ、EL表示素子の点灯不良の発生や、発光輝度の低下といった問題を防止することができる。揮発成分発生量は、例えばTDS(Thermal DesorptionSpectroscopy)測定等により評価することができる。

【0075】有機EL表示素子の製造

本発明の有機EL表示素子は、前記の如くして形成された隔壁を備えている。本発明の有機EL表示素子は例えば下記の如くして製造される。ガラス基板上にITO等の透明電極をスパッタリングで形成し、その上にポジ型フォトレジストを塗布し、プリベークする。マスクを介してレジストに露光し次いで現像してパターン化し、塩化第2鉄等の塩酸系エッチャでITO膜をエッチのして、レジスト膜を剥離して透明電極をパターン化対えばストライプ状にパターン化する。このパターン化された透明電極を持つ基盤上に、次いで、本発明の感放射線樹脂組成物を塗布し、前記の如くして、逆テーパー状の隔壁を設ける。その後、正孔輸送層、カソード層を蒸着法により順次形成する。正孔輸送層としては例えばCuPc、H2Pcの如きフタロシアニン系材料、あるいは芳香族アミンが用いられる。また、有機EI関体としては

24

基材母体にキナクリドンやクマリンをドープした材料が用いられる。さらに、カソード材料としては、例えばMg-Al、Al-Li、Al-Li2O、Al-LiFなどが用いられる。次に、中空構造のSUS缶と上記基板をエポキシ樹脂等の封止材で封止したのち、モジュールに組立て、有機EL表示素子とする。

[0076]

【実施例】以下に合成例、実施例を示して、本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

【0077】合成例1(樹脂A-1の合成) 冷却管、攪拌機および温度計を装着したフラスコに、 t ープトキシスチレン176g (0.1mol) およびア ゾビスプチロニトリル5.8g (0.04mol) を入 れ、プロピレングリコールモノメチルエーテル250m 1を加えて溶解させて、75℃で4時間重合させた。得られたポリtープトキシスチレン溶液に5重量%硫酸水 溶液50gを混合して、100℃で3時間加水分解反応 を行った。反応生成物を脱イオン水1000mlで3回 洗浄し、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセ テート500mlを加えて溶剤置換を行い、Mw24, 000のアルカリ可溶性樹脂(ポリヒドロキシスチレ ン)を得た。このアルカリ可溶性樹脂を、樹脂A-1と した。

【0078】合成例2 (樹脂A-2の合成) 冷却管、攪拌機および温度計を装着したフラスコに、メ タクレゾール5 7 g (0.6 m o 1)、パラクレゾール 38g(0.4mol)、37重量%ホルムアルデヒド 水溶液75.5g(ホルムアルデヒド0.93mo1)、 シュウ酸二水和物 0.63g(0.005mol)、メチ ルイソプチルケトン264gを仕込んだ後、フラスコを 油浴中に浸し、反応液を還流させながら、攪拌下4時間 重縮合を行った。次いで油浴の温度を3時間かけて昇温 し、その後に、フラスコ内の圧力を30~50mmHg まで減圧し、揮発分を除去し、溶融している樹脂aを室 温まで冷却して回収した。この樹脂を酢酸エチルに樹脂 成分が30%になるように溶解した後、この溶液重量の 1.3倍量のメタノールと、0.9倍量の水を加えて、攪 拌放置した。次いで2層に分離した下層を取り出し、 濃 縮し、乾燥して、Mw8,000のアルカリ可溶性樹脂 (ノボラック樹脂)を得た。このアルカリ可溶性樹脂 を、樹脂A-2とした。

[0079] 合成例3

た透明電極を持つ基盤上に、次いで、本発明の感放射線 冷却管、攪拌機を備えたフラスコに、2,2'-アゾビ 樹脂組成物を塗布し、前記の如くして、逆テーパー状の 隔壁を設ける。その後、正孔輸送層、有機EL媒体層、 カソード層を蒸着法により順次形成する。正孔輸送層と 量部を仕込んだ。引き続きスチレン25重量部、メタク しては例えばCuPc、 H_2Pc の如きフタロシアニン 系材料、あるいは芳香族アミンが用いられる。また、有 後EL媒体としては、例えば Alq_3 、 $BeBq_3$ の如き 50 ジエン5重量部を仕込み、ゆるやかに撹拌を始めた。溶

液の温度を70℃に上昇させ、この温度を4時間保持し 共重合体(A-3)を含む重合体溶液を得た。得られた 重合体溶液の固形分濃度は、33.5%であった。

[0080] 合成例4

冷却管、攪拌機を備えたフラスコに、2,2'ーアゾビス(2,4ージメチルバレロニトリル)7重量部、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート200重量部を仕込んだ。引き続きスチレン10重量部、メタクリル酸20重量部、メタクリル酸グリシジル45重量部およびジシクロペンタニルメタクリレート25重量部を仕込み窒素置換した後、ゆるやかに撹拌を始めた。溶液の温度を70℃に上昇させ、この温度を5時間保持し共重合体(A-4)を含む重合体溶液を得た。得られた重合体溶液の固形分濃度は、33.5%であった。

【0081】実施例1

感放射線性樹脂組成物の調製

合成例1で得られた樹脂A-1を含む溶液(樹脂A-1 100重量部に相当)と、成分(B)としてのKAY ARAD DPHA(日本化薬(株)製)100重量部と、成分(C)としての2,2'ーピス(2ークロロフ 20 エニル)-4,4',5,5'ーテトラキス(4ーエトキシカルボニルフェニル)-1,2'ーピイミダゾール5 重量部、4,4'ーピス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノン5重量部および2ーベンジル-2ージメチルアミノー1ー(4ーモルフォリノフェニル)ブタンー1ーオン10重量部添加し、さらにアーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン5重量部添加した。固形分濃度が36 重量%になるようにプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテートに溶解させた後、孔径0.5μmのミリボアフィルタで濾過して感放射線性樹脂組成物の溶液 30 (S-1)を調製した。

【0082】(I)隔壁の形成

ì

ガラス基板上にスピンナーを用いて、上記組成物溶液(S-1)を塗布した後、90で3分間ホットプレート上でプレベークして膜厚各 5μ mの塗膜を形成した。上記で得られた塗膜に 10μ m角の残しパターンのマスクを介して、365nmでの強度が10mW/cm²である紫外線を30秒間照射した。この際の紫外線照射は酸素雰囲気下(空気中)で行った。次いでテトラメチルアンモニウムヒドロキシド0.1重量%水溶液で25℃で90秒間現像した後、純水で1分間流水洗浄した。上記で形成された隔壁をオープン中で220℃で60分間加熱し硬化させ、膜厚 4.5μ mの隔壁を得た。

(11) 隔壁形状の評価

上記(I)で得られた隔壁において断面形状の上部テーパー角(断面台形形状において、上部のパターンエッジと下部のパターンエッジを結んだ直線と、上辺とがなす角度)を測定した。この値を表1に示す。この値が、15~70°のとき、隔壁の断面形状は良好といえる。

(川)耐熱性の評価

上記(I)で形成した隔壁をオープン中、250℃で60分加熱した。膜厚の寸法変化率を表1に示した。加熱

前後の寸法変化率がで5%以内のとき、耐熱寸法安定性 が良好であるといえる。

26

(IV) 密着性の評価

上記(I)で得られた隔壁の密着性をテープ剥離試験により評価した。結果を表1に示した。評価結果は隔壁100個中、残った隔壁の数で表した。

(V) 揮発成分の評価

上記(I)で得られた隔壁の揮発成分の観測をTDS測定(電子科学(株)製EMD-WA1000S)により評価した。測定は昇温速度を1 \mathbb{C}/s にて25 \mathbb{C} から2 00 \mathbb{C} まで行った。結果を表1 に示した。評価結果は隔壁材料が10 mm \times 10 mm \times 4.5 μ mにおける基板サイズに較正して、揮発成分の発生量を重量%で表した。

【0083】実施例2

成分(C)として2,2'ービス(2ークロロフェニル)-4,4',5,5'ーテトラキス(4ーエトキシカ20 ルボニルフェニル)-1,2'ービイミダゾール5重量部、4,4'ービス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノン5重量部および2ーベンジルー2ージメチルアミノー1ー(4ーモルフォリノフェニル)ブタン-1ーオン10重量部の代わりに2ーメチルー(4ーメチルチオフェニル)-2ーモルフォリノー1ープロパン-1ーオン20重量部および2,4ージエチルチオキサントン10重量部を使用した他は、実施例1と同様にして組成物溶液(S-2)を調製し評価した。結果を表1に示す。

【0084】実施例3

 30 成分(C)として2-(4-メトキシ-β-スチリル) ーピス(4,6-トリクロロメチル)-s-トリアジン 10重量部を使用した他は、実施例1と同様にして組成 物溶液(S-3)を調製し評価した。結果を表1に示 す。

実施例4

実施例5

実施例1において、紫外線吸収剤である1,7ービス (4ーヒドロキシー3ーメトキシフェニル) -1,6 - ペプタジエン-3,5-ジオン5重量部を加えた他は、 実施例1と同様にして組成物溶液 (S-5) を調製し、評価した。結果を表1に示す。

【0085】実施例6

実施例1において、紫外線吸収剤であるジベンジリデン 50 アセトン5重量部を加えた他は、実施例1と同様にして

組成物溶液 (S-6) を調製し、評価した。結果を表1 に示す。

実施例7

実施例 1 において、添加剤として架橋剤であるヘキサメトキシメチロールメラミン 2 0 重畳部を加えた他は、実施例 1 と同様にして組成物溶液(S-7)を調製し、評価した。結果を表 1 に示す。

【0086】実施例8

実施例1において、共重合体(A-1)の重合体溶液の 液代わりに、合成例2で得られた共重合体(A-2)10 す。0重量部を用いた他は、実施例1と同様にして組成物溶 【0液(S-8)を調製し、評価した。結果を表1に示す。

*実施例1において、共重合体(A-1)の重合体溶液の代わりに、合成例3で得られた共重合体(A-3)の重合体溶液を用いた他は、実施例1と同様にして組成物溶液(S-9)を調製し、評価した。結果を表1に示す。 実施例10

28

実施例1において、共重合体(A-1)の重合体溶液の代わりに、合成例4で得られた共重合体(A-4)の重合体溶液を用いた他は、実施例2と同様にして組成物溶液 (S-10) を調製し、評価した。結果を表1に示す

【0087】 【表1】

実施例9

)

	テーバー角	耐熱性 (%)	密着性	揮発成分 (%)
実施例」	4 5	- 3	100	0.8
実施例 2	4 0	- 4	100	1. 1
実施例3	4 0	- 3	100	0.7
実施例 4	45	-1	100	1.0
実施例 5	4 0	- 3	100	0.8
実施例 6	10	- 3	100	0.8
実施例 7	4 0	- 3	100	0. 7
実施例8	4 0	- 3	100	0.9
実施例 9	5 0	-4	100	1. 1
実施例10	4 5	- 3	100	0.8

[0088]

【発明の効果】本発明によれば、逆テーパー形状、耐熱性、低揮発性などの諸性能に優れた隔壁を容易に形成す

ることができる感放射線性樹脂組成物が提供される。 【0089】また、上記の感放射線性樹脂組成物より、 信頼性の高い隔壁が得られる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FI		テーマコード(参考)
G03F	7/028		G 0 3 F	7/028	
	7/032			7/032	
	7/26	5 0 1		7/26	5 0 1
	7/40	5 0 1		7/40	5 0 1
H 0 5 B	33/12		H 0 5 B	33/12	В
	33/14			33/14	Α

(72) 発明者 佐々木 寛文

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイエスアール株式会社内

(72) 発明者 丹羽 一明

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイエスアール株式会社内

F 夕一ム (参考) 2H025 AA00 AA03 AA10 AA14 AB17 AC01 AD01 BC14 BC32 BC42 CA03 CA27 CA28 CA32 CB13 CB17 CB29 CB52 FA03 FA17 FA29 2H096 AA00 AA27 BA05 BA20 EA02 GA08 HA01 JA04 LA17 3K007 AB18 CA01 CB01 FA01 4J011 PA65 PA85 PC02 QA03 QA12 QA13 QA22 QA23 QB24 RA10 SA21 SA78 UA06 WA01 4J026 AA20 AB01 BA27 BA28 BA30

GA07

j

)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.